(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平6-263434

(43)公開日 平成6年(1994)9月20日

(51)Int.CL <sup>5</sup>	做別記号	庁内整理番号	FI	技術表示簡別
C01D 7/38				
B 0 1 J 2/20				
2/28				
C 0 1 B 15/10	Q			
C 0 1 D 7/42				
		審査請	求 未請求 請求	項の数8 書面 (全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平5-83736		(71)出顧人	391048555
(,,				東海電化工業株式会社
(22)出願日	平成5年(1993)3月	1 5 B		東京都千代田区大手町1丁目6番1号
<b>(</b>			(72)発明者	佐藤 完二
				静岡県富士市富士岡580番地 東海電化工
				<b>梁株式会社吉原工場内</b>
			(72)発明者	
				静岡県富士市富士岡580番地 東海電化工
			'	棠株式会社吉原工場内
			(72)発明者	
				静岡県富士市富士岡580番地 東海電化工
				業株式会社吉原工場内
			(74)代理人	、弁理士 斉藤 武彦 (外1名)

(54)【発明の名称】 安定な過段酸ナトリウム顆粒の製造方法

(57)【要約】

【目的】 高湿条件での保存時及び洗剤に配合した状態 における安定性に優れた過炭酸ナトリウム顆粒を提供す る。

【構成】 過炭酸ナトリウムを造粒して顆粒とするに際し予め過炭酸ナトリウムに陰イオン界面活性剤を含有させてから湿式造粒法によって顆粒とし、次いで該過炭酸ナトリウム顆粒を硫酸ナトリウム、硫酸カリウム及び硫酸マグネシウムからなる群から選ばれた少なくとも1種の硫酸塩の溶液及び陰イオン界面活性剤の溶液で処理し該顆粒に硫酸塩及び陰イオン界面活性剤を付着させる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 過炭酸ナトリウムを造粒して顆粒とするに際し予め過炭酸ナトリウムに陰イオン界面活性剤を含有させてから湿式造粒法によって顆粒とし、次いで該過炭酸ナトリウム顆粒を硫酸ナトリウム、硫酸カリウム及び硫酸マグネシウムからなる群から選ばれた少なくとも1種の硫酸塩の溶液及び陰イオン界面活性剤の溶液で処理し該顆粒に硫酸塩及び陰イオン界面活性剤を付着せしめることを特徴とする安定な過炭酸ナトリウム顆粒の製造方法。

【簡求項2】 顆粒への硫酸塩及び陰イオン界面活性剤の付着を、湿式造粒法によって製造した陰イオン界面活性剤を含有する過炭酸ナトリウム顆粒を加熱空気中で流動させた後、硫酸塩の溶液を噴霧してまず該顆粒に硫酸塩を浸透被覆し、次いで陰イオン界面活性剤の溶液を噴霧して陰イオン界面活性剤を浸透被覆することによって行う請求項1記載の方法。

【請求項3】 湿式造粒法が押出式湿式造粒法である請求項1又は2記載の方法。

【請求項4】 陰イオン界面活性剤が脂肪酸塩形、スルホン酸塩形又は硫酸エステル塩形の界面活性剤である請求項1~3のいずれか1項記載の方法。

【請求項5】 陰イオン界面活性剤を構成する塩がナトリウム塩又はカリウム塩である請求項1~4のいずれか1項記載の方法。

【請求項6】 造粒時に含有させる陰イオン界面活性剤の量が過炭酸ナトリウムに対し0.01~2重量%である請求項1~5のいずれか1項記載の方法。

【請求項7】 顆粒に付着させる硫酸塩の量が過炭酸ナトリウムに対し1~20重量%である請求項1~6のいずれか1項記載の方法。

【請求項8】 顆粒に付着させる陰イオン界面活性剤の 量が過炭酸ナトリウムに対し0.5~10重量%である 請求項1~7のいずれか1項記載の方法。

## 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【産業上の利用分野】本発明は安定な過炭酸ナトリウム 顆粒の製造方法に係り、特に漂白剤として洗剤等に配合 して使用するに適する安定な過炭酸ナトリウム顆粒の製 造方法に関する。

## [0002]

【従来の技術及びその課題】過炭酸ナトリウムは漂白剤、洗浄剤、殺菌剤として、一般に広く使用されている。 漂白剤としての過炭酸ナトリウムは低温での溶解性が優れ、漂白効果が高く、また通常の保存状態では、安定な化合物である。しかしながら過炭酸ナトリウムは湿度の高い状態での保存や、洗剤との配合に炭いて不安定である等の欠点がある。家庭用洗剤に於いては、過炭酸ナトリウムを漂白剤として一定量配合した製品が特に望ましい。しかしながら、洗剤との配合に於いてはゼオラ

イト等のビルダーや洗剤中に含まれる微量の水分に接触 するとその安定性を失い、漂白効果がなくなるのみなら ず洗剤の効力をも失活する恐れがある。これ等の問題を 解決すべく従来より種々提案がなされている。例えば、 特公昭63-56167号に於いては、スルホン酸マグ ネシウム塩又は硫酸エステルのマグネシウム塩により被 穏せしめる方法、特公昭63-57362号では、これ 等マグネシウム塩に更にアルカリ又はアルカリ土類金属 の硫酸塩又は塩酸塩により被覆せしめる方法、特開昭6 0-118606号では、ホウ酸もしくは部分的に中和 されたホウ酸塩及び撥水剤により被覆せしめる方法、特 開昭59-194000号ではホウ酸塩及びマグネシウ ム化合物により被覆せしめる方法、特公平3-5279 5号ではホウ酸塩と珪酸塩を含む被覆剤で被覆せしめる 方法、特開昭50-129500号では、界面活性剤及 び界面活性剤と相溶性の水不溶性化合物との混合物で被 **覆せしめる方法が提案されている。これ等の方法は、い** ずれも特定の薬剤を被覆することによって、洗剤成分と の接触を避け、過炭酸ナトリウムを安定化する方法であ るが、単に特定薬剤を被覆又は含有せしめるこれ等従来 の方法では、高湿条件での保存時や洗剤に配合した状態 における安定化効果がいずれも不充分であり、実用上到 底満足し得るものではない。

【0003】本発明の目的は上記した従来技術の問題点を解決することにあり、特に高湿条件での保存時及び充利に配合した状態における安定性に優れた過炭酸ナトリウム顆粒の製造方法を提供することにある。

### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は上記目的を 遠成すべく鋭意研究の結果、従来法に比し顕著に優れた 効果を示す方法を見出し本発明に至った。

【0005】即ち本発明は過炭酸ナトリウムを造粒して 顆粒とするに際し予め過炭酸ナトリウムに陰イオン界面 活性剤を含有させてから湿式造粒法によって顆粒とし、 次いで眩過炭酸ナトリウム顆粒を確酸ナトリウム、硫酸 カリウム及び硫酸マグネシウムからなる群から選ばれた 少なくとも1種の硫酸塩の溶液及び陰イオン界面活性剤 の溶液で処理し酸顆粒に硫酸塩及び陰イオン界面活性剤 を付着せしめることを特徴とする安定な過炭酸ナトリウ ム顆粒の製造方法である。

【0006】本発明ではまず湿潤状態の過炭酸ナトリウムの微粉末を周知の湿式造粒法により顆粒化するが、その原予め陰イオン界面活性剤を含有させておくことを特徴とする。

【0007】用いる過炭酸ナトリウムとしては炭酸ナトリウムと過酸化水素を水溶液中で反応させて得られた湿潤結晶を用いるのが好ましいが、他の状態の過炭酸ナトリウム微粉末を用いてもよい。

【0008】陰イオン界面活性剤は粉末、水溶液、有機溶剤溶液等の形で添加可能である。水溶液での添加が均

一分散のために望ましいが、この場合は水分量を造粒に 適するよう配慮することが望ましい。 造粒時の全体の水 分量は用いる造粒装置等によって異なるが通常5~20 食量%程度である。

【0009】湿式造粒時に添加する陰イオン界面活性剤の量は過炭酸ナトリウムに対し好ましくは0.01~2%(重量%、以下同じ)であり、更に好ましくは0.05~1.0%である。0.01%より少ない量では充分な効果が得られず、また2%を越えると造粒性が低下する。

【0010】本発明の湿式造粒工程においては、陰イオン界面滑性剤の他に一般的な添加剤、例えばソーダ灰、 重曹、キレート剤、珪酸塩、マグネシウム塩等、更には 結合剤、例えばポリアクリル酸塩、CMC、ポリエチレ ングリコール等を併用添加して造粒することも可能である。

【0011】 湿式造粒法は適宜公知の方法を採用しうるが押出造粒法が特に好ましい。押出造粒法としてはスクリュー押出方式、ラム押出方式、ロール押出方式等があり、いずれの使用も可能だが、スクリュー押出方式及びスクリーン押出方式がより好ましい。また押出成形部の方式も適宜の式のものを用いうるが、ダイス方式、スクリーン方式、円筒多孔ロール方式等が好ましい。

【0012】かくして顆粒が得られるが、押出造粒法で成形後、更に転動式造粒機等で球状又はまゆ状の顆粒に成形することは一層好ましい。かくして通常粒径0.7~1.5mm程度の顆粒を得る。

【0013】本発明で用いる界面活性剤は陰イオン界面活性剤であることを要し、陽イオン界面活性剤等他の型の界面活性剤では本発明の安定化効果は得られない。陰イオン界面活性剤としては脂肪酸塩形、スルホン酸塩形及び硫酸エステル塩形が好ましく、構成する塩としてはナトリウム塩及びカリウム塩が好ましい。

【0014】脂肪酸塩形界面活性剤とは好ましくは炭素 数7~26 (以下炭素数をC7~28と表示する) から 成る脂肪酸塩であり、更に好ましくはC12~18から 成る脂肪酸塩である。例えば、カプリル酸、カプリン 酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステア リン酸、イソステアリン酸、アラキン酸、ペヘニン酸、 リグノセリン酸、シクロヘキサンカルポン酸、ヘキサハ イドロトルイル酸、オレイン酸、ソーマリン酸、リノレ ン酸、リノール酸、リシノレイン酸、ガドレン酸、エル カ酸、セラコレイン酸、綿実油脂肪酸、オリーブ油脂肪 酸、ひまわり油脂肪酸、鯨油脂肪酸、牛脂脂肪酸、馬脂 脂肪酸、羊脂脂肪酸、豚脂脂肪酸、ヤシ油脂肪酸、パー ム油脂肪酸、パーム核油脂肪酸、大豆油脂肪酸、アマニ 油脂肪酸、ヒマシ油脂肪酸、米ぬか油脂肪酸、ナタネ油 脂肪酸、及び水素添加前配油脂脂肪酸等の動植物油脂を 原料とする脂肪酸塩がある。

【0015】スルホン酸塩形界面活性剤とはアルキルス

ルホン酸塩、アルキルアリールスルホン酸塩及びαーオレフィンスルホン酸塩等である。アルキルスルホン酸塩 とは好ましくは C 8 ~ 2 6 から成る直鎖又は分岐鎖のアルキル基を有するスルホン酸塩である。 更に好ましくは C 1 1 ~ 1 8 から成るアルキル基を有するスルホン酸塩である。 例えば、デカンスルホン酸、ドデカンスルホン酸、テトラデカンスルホン酸、ペンタデカンスルホン酸、 テトラデカンスルホン酸、オクタデカンスルホン酸、エイコサンスルホン酸、 オクタデカンスルホン は、エイコサンスルホン酸;2-エチル-1-ペンテン-1-スルホン酸及び2-エチル-1-ペンテンー1-スルホン酸及び2-エチル-2-ヘキセン-1-スルホン酸の塩がある。

【0016】アルキルアリールスルホン酸塩とは好まし くはC2~20から成る直鎖又は分岐鎖のアルキル置換 基、更に好ましくはCio~ioから成る直鎖又は分岐 鎖のアルキル置換基により置換されたベンゼン、トルエ ン、キシレン、エチルベンゼン、キュメン、ナフタリン のスルホン酸塩、さらにはナフタリンスルホン酸等のホ ルマリン縮合物等である。例えばドデシル(直鎖又は分 岐鎖) ベンゼンスルホン酸、デシルベンゼンスルホン 酸、テトラデシルペンゼンスルホン酸、オクタデシルペ ンゼンスルホン酸、ドデシルトルエンスルホン酸、ドデ シルキシレンスルホン酸、プチルナフタリンスルホン 酸、ジプチルナフタリンスルホン酸、イソプロピルナフ タリンスルホン酸、ジイソプロピルナフタリンスルホン 酸、ジナフチルメタンスルホン酸、モノブチルジナフチ ルメタンスルホン酸、ジモノブチルジナフチルメタンス ルホン酸及びジイソプロピルメタンスルホン酸等の塩が ある。

【0017】 αーオレフィンスルホン酸塩とは好ましくはC<sub>6</sub>~<sub>50</sub>から成るαーオレフィンのスルホン化により得られるものであり、アルケニルスルホン酸塩とヒドロキシアルカンスルホン酸塩の混合物である。例えばαーヘキサデセンスルホン化物;αーオクタデセンスルホン化物及びαーエイコセンスルホン化物の塩等がある。

【0018】硫酸エステル塩形界面括性剤とは硫酸化油 塩、高級アルコール硫酸エステル塩、ポリオキシエチレ ンアルキルエーテル硫酸エステル塩、ポリオキシエチレ ンアルキルアリールエーテル硫酸エステル塩等である。

【0019】硫酸化油塩とは例えば硫酸オリーブ油、硫酸化ヒマシ油、硫酸化落花生油、硫酸化綿実油、硫酸化ナタネ油、硫酸化米ぬか油、硫酸化鯨油、硫酸化魚油及び硫酸化牛脂等の動植物油脂を原料とする硫酸化油の塩である。

【0020】高級アルコール硫酸エステル塩とは好ましくは $C_{8}\sim_{28}$ から成る第1級又は第2級アルコールの硫酸エステル塩である。更に好ましくは $C_{8}\sim_{18}$ から成る第1級又は第2級アルコールの硫酸エステル塩である。例えば、オクチル、カブリル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、ラウリル、トリデシル、ミリスチ

ル、ペンタデシル、セチル、ヘブタデシル、ステアリル、オレイル、ノナデシル、エイコシル、セリル、シクロヘキシル、2ーブチルオクチル、2ーメチルヘキシル、2ーエチルヘキシル及び2ーセチル、オクチル基を有する硫酸エステル塩、ウンデカンー6ー硫酸エステル、トリデカンー7ー硫酸エステル、ペンタデカンー8ー硫酸エステル、ヘブタデカンー9ー硫酸エステル、2ーメチルー7ーエチルウンデカンー4ー硫酸エステル及び3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステル及び3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステル及び3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステル及び3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステルタび3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステルタび3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステルタび3、9ージエチルトリデカンー6ー硫酸エステルタの塩、大豆油、アマニ油、ナタネ油、ヤシ油、パーム核油、牛脂、マッ香鯨油等の動植物油脂を原料とする天然高級アルコールの硫酸エステル塩がある。

【0021】ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸エステル塩とは、好ましくはC<sub>6</sub>~2<sub>8</sub>より成る高級アルコールの酸化エチレン付加エーテルの硫酸エステル塩であり、酸化エチレン付加基は重合度2以上を有するポリ酸化エチレン基が好ましい。更に好ましくはC<sub>6</sub>~1<sub>8</sub>から成る高級アルコールで、酸化エチレン付加基が重合度2以上更に好ましくは重合度2~6を有するポリ酸化エチレン基であるものである。

【0022】例えば、ポリオキシエチレンオクチルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンデシルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンデシルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンラウリルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンミリスチルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンセチルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンマチルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンマチルエーテル硫酸エステル及びポリオキシエチレンステアリルエーテル硫酸エステル等の塩がある。

【0023】ポリオキシエチレンアルキルアリールエーテル硫酸エステル塩とは、好ましくは $C_4 \sim_{16}$ 、更に好ましくは $C_6 \sim_{12}$ から成るアルキル基により置換されたフェノールおよびナフトールの酸化エチレン付加エーテルの硫酸塩であり、酸化エチレン付加基は重合度 2以上更に好ましくは重合度  $2\sim6$  を有するポリ酸化エチレン基であるものである。

【0024】例えばポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンイソオクチルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンジイソブチルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンデシルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンヴンデシルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンウンデシルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンドデシルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンドデシルフェニルエーテル硫酸エステル、ポリオキシエチレンドデシルフェニルエーテル硫酸エステル等の塩がある。

【0025】かくして表面が平滑でしかも嵩比重の高い 陰イオン界面活性剤含有過炭酸ナトリウム顆粒が得られ る。

【0026】本発明ではこのようにして得た顆粒を硫酸

ナトリウム、硫酸カリウム及び硫酸マグネシウムからなる群から選ばれた少なくとも1種の硫酸塩の溶液及び陰イオン界面活性剤の溶液で処理し該顆粒に硫酸塩及び陰イオン界面活性剤を付着させる。

【0027】この処理は最初に硫酸塩の溶液で処理し、 次いで陰イオン界面活性剤の溶液で処理することが好ま しい。溶液の形態は水溶液、有機溶媒溶液のいずれでも よいが、処理のしやすさ、経済性等から水溶液が好まし い。

【0029】顆粒に付着する硫酸塩の単は過炭酸ナトリウムに対し $1\sim20\%$ 、特に $5\sim15\%$ が好ましく、また陰イオン界面活性剤の量は $0.5\sim10\%$ 、特に $1\sim5\%$ が好ましい。これらの量より少ないと十分な効果が得られず、また多過ぎる場合は有効酸素濃度を必要以上に減少させることとなる。

【0030】尚硫酸塩溶液と陰イオン界面活性剤溶液は 両者を一体にしたり処理順序を逆にすることも可能だ が、前配したとおり、硫酸塩水溶液での処理をした後陰 イオン界面活性剤溶液で処理した場合に特に顕著な安定 化効果が得られる。

【0031】以下に実施例並びに比較例をあげて、本発明を更に具体的に説明するが、本発明は実施例によって限定されるものではない。

【0032】(実施例)

実施例1~50

炭酸ナトリウムと過酸化水素を水溶液中で反応せしめ、 生成した結晶を遠心越過によって分離し、得られた湿潤 状態の過炭酸ナトリウムに炭酸ナトリウム3%、結合剤 としてポリアクリル酸ナトリウム0.5%及び表1の造 粒添加陰イオン界面活性剤の項で示す界面活性剤を5~ 10%の水溶液にて所定量を添加し、次で純水にて混合 物全体の含水率11%に調整して混合した。つぎに穴径 0.8ゅmmのスクリーンを取り付けたスクリュー機押 出式造粒機にて顆粒と成し、流動乾燥機にて乾燥した。 得られた顆粒400gを流動式噴霧コーティング装置に て100~105℃の熱風を送風しながら、表1の噴霧 没透被覆剤の硫酸塩の項で示す硫酸塩を10~25%、 50℃の水溶液と成し、少量ずつ所定量を噴霧した。 【0033】次で表1の噴霧浸透被覆剤の陰イオン界面 活性剤の項で示す陰イオン界面活性剤を10~20%、 50℃の水溶液と成し、少量ずつ所定量を噴霧して浸透 及び被覆せしめた。噴霧終了後そのまま5分間乾燥した。得られた過炭酸ナトリウム顆粒の有効酸素濃度は1 1~13%であった。この様にして得られた過炭酸ナトリウム顆粒5gと市販直鎖アルキルベンゼンスルホン酸 塩系重質粉末洗剤(合成ゼオライト10%、水分3%含有)45gとよく混合し、39mmφ×85mmHのポリエチレンの閉放容器に入れ50℃、相対湿度80%の 条件下で48時間放置後、残在有効酸素を測定し、安定度(有効酸素残存率)を算出した。結果を表1に示す。 【0034】有効酸素の測定はヨードーチオ硫酸ナトリウム酸化還元滴定法で行った。尚、比較のため、陰イオン界面活性剤を含まない過炭酸ナトリウム造粒顆粒及び硫酸塩及び陰イオン界面活性剤を単独で浸透及び被覆せしめたものについても同様に試験を行い、結果を比較例として表2に示した。

【0035】 尚パーセントはいずれも結晶水等を含まない純分換算での重量表示である。

[0036]

【表1】

범			0	S.	<del>∞</del>	-	œ	<u>ω</u>	=1	=1	<u></u>	2	<u> </u>	9	0 8	-	=
按						-		_			_					-	
		祖文						·	_		-	-	-		_		
	#	8									\$		SETAL				
F	福	<b>S</b> K									Marit.	,	(EE)				
5	18	8									2000年		が大型				
=	N N	おない。	~	3	2	2	2	1	2	5	-	-		6	9	-	-
MR	*	40	766	161	761	166	766	766						101	101	766	- 76h1
<b>185</b>	#	ax.	1	ン理力	· / 編 / ·	ン部大	本本語	きて			•			が成く	元曜十	<b>ン酸ナ</b>	44实油鼠防磨11494
<b>13</b>		₽	7044	3 1 2 4	43.45	757	11/4	* 7.2.						1/1	17/-	メドレ	は
짫		数 × 数 ×	-		•	•	•	•	1	•	`	0 1	-	•	\		•
		**	166												T.		
	Ì	rs.	龙	Ĺ	<u> </u>	Ĺ	Ĺ	Ľ	Ĺ	Ĺ			ļ		_	-	_
		祝 哲 X			0.8							0.05	•		_	<u> </u>	
벋		40			inty of							#/# #/#					
田民		ex -r			1918 1918			1				99KYE33					
₩ .\	-		+-	+	+	+-	~	+-	+,	+	~		+	-	1.	十、	-
な	L	粉	<u> </u>	1	8	ا ا	9	=	$\perp$	1	•	°	<del>                                     </del>	-	+-	+	+-
日日		40	7631			41114		7614		1694				7 8 7			10000000
造器	•	*	- A 44 50	,	-	7.07	•	アン語	•	デン型			1	かった人間の	`	`	ナン活動技術は40%
		<b>B</b>	#	:		<u>                                     </u>	1_	13	1	15	+	<del> </del>		3 R	-	+	
	_	_	1		1	1	i	1	- 1	.   📟	6	le	=	22	9	:   =	:   22
	地名的复数人名人名阿拉伯斯 医二种 化二种 化二种 化二种 化二种 化二种 化二种 化二种 化二种 化二种 化	数据目标人件入院团的相差 人名 医	和政府官員有人ようの旧移和送	対数的目表 4 大 7 K B 5 A A A A A A A A A A A A A A A A A A	中央   日本   日本   日本   日本   日本   日本   日本   日	お	前数時目 時人 本 ン 味 田 环 和 性 解	お気 円 目 内 イ イ ン K 日 5 和 名	中央 部 日	現状的目 高 人 本 ン K 旧 和 和 M M M M M M M M M M M M M M M M M	前段回目			本 近 6	(2) (2) (2) (2) (2) (3) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4		

[2] [2]

ſ	安存度		*	8 8	<b>6</b> 0	0 6	8 8	0 6	0 6	0	8 5	9 8	88	0 8	80
			超火			-							~		
	K B	120 位	\$ \$ \$ \$			ひまわり社区が設ナト リウム							<b>克勒</b> 化和-7街+1401		
	#	<b>S</b>	日本	2	22	2	2	+	•	•		•	~	~	`
	形成	は、大田	\$\$ \$X	49-7治股防融升4954	牛塩脂肪酸ナトリウム	,	中国限防酸カリウム	欧暦暦坊設ナトリウム	中国、ヤン協議会団語 ロナトリウム	年記、ヤン油風合間的 扱わりウム	大豆油脂的砂汁炒1	ヒマン治団防衛行列	ナタネ治団は最も対の	水素液質牛脂脂肪 ナトリウム	水素液油厚醇脂肪酸 ナトリウム
1 (33.2)	EK.		祝 石 X		•		\$	1.0	•	•	•	•	•	•	•
财			製	2000年1996	•	•	,	•	1444	,		•		•	•
			件 具 发. 版		0.05			o. &							
	て発明を存送		59 54 69		政政化セマン油 ナトリウム			fifthifthifiles-f b 程数xxfeff994							
	* 7		明 思 報	-:	0.05	0. 1	•	0.05	0. 1		•	•	Ŀ	•	•
	金田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田田		\$2 8X 60	ナン治院を増けが		マン省、中国組合の政府を			ワブチルナフタリンスルホン酸汁1904		aーエクタデセンの JAKYC他の計1941 塩	•	•	課題化オリーブ当 ナトリウム	
	を対象		2	=		22	2	ន	12	ឌ	ន	2	83	82	u

[表3]

	#: #:	<u> </u>	æ	0 6	9.1	& &	60	80	8 5	80	80	8 5	8 7	8 1	0 6.
			出名				\$					-			2
l		展	46				2447 B					7607			1年
	菜	节	*				E/7fe597fe1912aty <b>股</b> flyge			,		<b>距離化10% 数升19%</b>			affys 疑問tafetiffs
	5	B	25				£/7455 71498					を			x#7.9
	136	۸	発え	S	-	•	82	-		•	s	-	¥	•	2
	762	<b>+</b>	40	747	fillet	40	ンスル	700	779 (11994	いる	アンド 選	1061	1996	.አ <i>ት</i> ቡ	1496
	黙	쇞	*	ナーシアングスンカンスアナンスアナンボナトコウム	行:4(直弧)のむはお 置き対す	附// (会裁算) 心的 14的数针1991	ドナンケトタエンスル ホン酸ナトリウム	ジブチルナフタリン スルホン陸ナトリウム	ジイソプロピルナフタリンスルホン酸計物は	ロースクタがセン・ルホン代替の計算	ターヘキサデセン・ス ルホン化物のトリウル 塩	政職化なり-7曲をもから	發展化結束掛扑99%	ラクリル収扱エスチル ナトリウム	\$P {#\$P\$健LX}#} }996
a	122		₽	ታጉን አሌቱ	1974 (国	1974(分岐區 245/截1円94	ドボック	ジブチスルホ	ジインド	4+4 4+4	ロインサイン	部隊化	はほん	999 719	45-48
(年度)	#		件 島 ヌ 般	-	-	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•
帲			전 전 지	Miles 1976	1001年前2	•	,		•	,		•	•	•	4
			数ない。		9.05	0.03			0.05						
	ンを固ち有法		원 작 선		a-44件7 0 347 化数の計列1 数	敬敬化オリーブ指 ナトリウム			トリデカン-1- 製造ながが1994						
	* *	+	传 吴 文 载	0.5	ß		1.		•	•	•	•	•	•	0. 2
	12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 1		40	土木銀	664				12.25 1		1. U - 1.			一ル四日	
	25 19		<b>\$</b> K	政政化トマン池ナト リウム	オレイン数ナトリウム	•	•	•	ラウリル設康エスチ ルナトリウム	,	ヒマン治アルコール 発送safetijos		•	午間アルコール配配 エステルナトリウム	`
	西姆鄉		£	82	₩ <del>4</del>	೯	1E	25	88 10 4	<b>a</b>	웞 고땨	×	E	路	55 25
[0039]	_ <del></del>	t		1		.1		1	【表4】	<b></b>	·L	1	<u></u>	·	

9 8 5 0 6 ∞ ∞ 0 ය න 8 安定成 **~** æ を記る പ 栗 へったいいようはもりり 輧 髹 × 焰 Ħ 泪 # • • #5 • • • ボリオキシエナレン ラクリルエーチル発数 L17がトサイル(310) 6949×197/147±61-36 高数x3991(380) 64442447494474261-4 6 **202**12641446(280) トリデカンー1~祝服 スステルナトリウム 2-zfs-2-vキt7-1-zst7 数月198 センゴアルコール政政 エステルナトリウム E111/2/19/6/31-76 Reliate/191(320) 形 4144544576744-78 REPLAINH1996(3E0) 中間ナルコール政政 エステルナトリウム 40 Ffb7xot/EPF194 쇞 × 世 #3 (## なな S 以数十494 気度でにから 蚜 设置于1907 • . 좗 怒 100 ない。 椞 40 怛 × 旧 **B**\$ ₽ . ₩ なる . . • • 丝 中間アルコール質器 エステルナトリウム #9245260767842-98 Timex.6091994 (380) 402492447/247元5 12-16年度1259-1401 (310) 吕 66 12 얾 • \* 벰 ₽ 知知知 S \$ 8 Ş **\$** \$ \$ \$ \$ 2 皇 ₹.

[0040]

【表5】

0 4 8 4 9 安定度 6 2 . S 2 0 æ 丹 吳 安 • 展 49 うがのほかにおきもりから 莱 \* 110 15 H ₽ 跃 拉拉拉 S S S s Ħ ドフィン数ナトコウム ドゲシル (四級) ベンゼンスルインスルイン ヤン油アルコール**記録** エステルナトリウム 808491487/1481-94 8081-94/494(380) オフイン関ナトリウム 牛衛隊は最ナトリクム 闡 和社争上手625年9141-78 程度11945年914(380) 444444764942-98 428423444944(380) 40 トン哲師記録が207 د 丝 × Ħ 25 世 \$3 Ħ 松 石 × <u>.</u> 院政計194 더 16日4班路 獻 Ħ 胀 ண #1 19 B B¢ ٠, \* を対象を 6 绝 呂 40 イフィン型ナ165 极 턵 ¥ 榖 2 比较例 2 21 2 Ξ 2 = 웆 ~ • • •

フロントページの続き

D06L 3/02

17/06

7199-3B